

国際事務局





特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類6

C07D 333/52, A61K 31/38, 31/135,

31/34, 31/395, 31/40, 31/495, 31/535

(11) 国際公開番号

WO96/12717

A1

(43) 国際公開日

(74) 代理人

1996年5月2日(02.05.96)

(21) 国際出願番号

PCT/JP95/02162 (22) 国際出顧日 1995年10月20日(20.10.95)

(30) 優先権データ

特顧平6/284272

1994年10月25日(25.10.94)

〒100 東京都千代田区大手町2丁目2番1号 新大手町ビル331 Tokyo, (JP)

特願平6/284273

1994年10月25日(25.10.94)

est Available

(81) 指定国

AU, CA, CZ, HU, JP, KR, NZ, PL, RO, US, 欧州特許(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

弁理士 浅村 皓,外(ASAMURA, Kiyoshi et al.)

添付公開書類

国際調查報告書

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

富山化学工業株式会社

(TOYAMA CHEMICAL CO., LTD.)[JP/JP]

〒160 東京都新宿区西新宿三丁目2番5号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

小野 哲(ONO, Satoshi)[JP/JP]

〒930 富山県富山市中島3-2-5 Toyama, (JP)

前川睦子(MAEKAWA, Mutsuko)[JP/JP]

〒939 富山県富山市下熊野65-5 Toyama, (JP)

平田一成(HIRATA, Kazunari)[JP/JP]

〒939 富山県富山市太田80-59 Toyama, (JP)

成田弘和(NARITA, Hirokazu)[JP/JP]

〒930 富山県富山市奥田本町6-40 Toyama, (JP)

(54) TIGO: POTENTIATOR FOR NERVE GROWTH FACTOR ACTIVITY CONTAINING 1,2-ETHANEDIOL DERIVATIVE OR SALT THEREOF

(54) 発明の名称 1,2-エタンジオール誘導体またはその塩を含有する神経成長因子の作用増強剤

$$R' - CHCH - O - \left(-\frac{C}{C} - \right)_n - R' \qquad (I)$$

(57) Abstract

A 1,2-ethanediol derivative represented by general formula (I) or a salt thereof (wherein R¹ represents optionally substituted phenyl, naphthyl, indanyl, indenyl, tetrahydronaphthyl or heterocyclic group; R² represents hydrogen, alkyl or a hydroxyl-protecting group; R³ represents hydrogen or lower alkyl; nR⁴s and nR⁵s represent each independently hydrogen or lower alkyl; R⁶ represents optionally substituted amino or a nitrogenous heterocyclic group, or ammonio; and n represents an integer of 0 to 6). The compound has an excellent effect of potentiating the nerve growth factor activity and is useful as a remedy for various diseases caused by central or peripheral nervous system degeneration, such as senile dementia of Alzheimer type, Huntington's chorea, various types of neuropathy and Riley-Day syndrome, traumatic neurosis and amyotrophic lateral selection (ALS) and Riley-Day syndrome, traumatic neurosis and amyotrophic lateral sclerosis (ALS).

(57) 要約

一般式[I]の

(式中、R¹ は、置換されていてもよいフェニル,ナフチル,インダニル,インデニル,テトラヒドロナフチルまたは複素環式基を i R² は、水素原子または低級アルキル基を i n 個の R² および R² は、水素原子または低級アルキル基を i n 個の R² および R² は、それぞれ同一または異なって水素原子または低級アルキルを i R² は、置換されていてもよいアミノもしくは含窒素複素環式基またはアンモニオ基を i および n は、0~6の整数を、それぞれ示す。) 1 , 2 ーエタンジオール誘導体またはその塩は、NG F 作用の増強効果を有し、中枢神経系および末梢神経系の変性による各種の疾息、たとえば、アルツハイマー型痴呆症,ハンチントン舞踏病,各種ニューロパシーおよびリレイ・デイ症候群,外傷性神経障害,筋萎縮性偏素硬化症(ALS)などの治療薬として有用である。

情報としての用途のみ

- 頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード PCTに基づいて公開される国際出願をパンフレット第一 アルバニア アルメニア オーストリア オーストラリア アゼルバイジャン バルバドス デエスファガイグエスファガイグギルフスペイラス スア カイグシン スア カイグギルニア LKRSTUVC MMG MK DEEFFFGGGGGHIIII-KKKKKL RSSSSSSSTTTTM TUZBEFGJRYAFGHIMNZE ハルギー ベルギナ・ファソ ブルガリア ベナン ガスカル ドニア和ユー ヴィア共和国 マモモマメニオノニポリンーラキジラルユーラキジラルユーラーシェンウーラーシェンウーラン・ング・シャン・ン ---タジキスタン トルクメニスタン カナダ 中央アフリカ共和国 コンゴー トルリクガートウクガー MWX MXE NNC NNC PL スイスコート・ジボアール コート・ジボア・ カメルーン 中国 チェッコ共和国 ドイツ キルギスタン 朝鮮民主主義人民共和国 大韓民国 カザフスタン リヒテンシュタイン *国 ウズベキスタン共和国 ヴィェトナム -ランド

明細書

1.2 - エタンジオール誘導体またはその塩を含有する神経成長因子の作用増強剤

5 技術分野

本発明は、神経成長因子(Nerve Growth Factor:以下NGFと称する。)の作用を増強する1.2-エタンジオ-ル誘導体またはその塩に関する。

背景技術

NGFが、末梢神経系において交感神経細胞および知覚神経細胞の生存維持お 10 よび神経突起の伸長などの作用を有すること[フィジオロジカル・レビュー (Physiol. Rev.)、第60巻、第1284-1335頁(1980年): アニューアル・レビュー・オブ・バイオケミストリー(Ann. Rev. Biochem.)、第51巻、第845-868頁(1982年)]、また、大細胞性神経投射領域(海馬、新皮質、嗅覚)やこれらの神経の細胞体領域(中隔野、ブローカ対角帯、マイネルト基底核)においてNGFが高濃度で存在 15 し、大細胞性コリン作動性神経の神経栄養因子として作用していること [エンボ・ジャーナル(EMBO J.)、第4巻、第1389-1393頁(1985年)]が知られている。

NGFは、アルツハイマー型痴呆症 [サイエンス (Science) 第232巻、第1341 頁(1986年)] およびハンチントン舞踏病 [ニューロサイエンス・レター(Neurosci. Lett.)、第40巻、第2号、第161-164頁(1992年)] などの中枢性神経の疾患や各種ニュ ロパシー |糖尿病性ニューロパシー [ブレイン・リサーチ(Brain Res.)、634巻、第7-12頁(1994年)] 薬剤で引き起こされるニューロパシー [ブレイン・リサー

第7-12頁(1994年)] 、薬剤で引き起こされるニューロパシー [ブレイン・リサーチ(Brain Res.)、640巻、第195-204頁(1994年)] など 、リレイ・デイ(Riley-Day)症候群 [日本臨床、第50巻、第4号、第178-183頁(1992年)] 、外傷性神経障害 [ファーマコロジカル・セラピィ (Pharmacol Ther.) 、第65巻、第1号、第1-16頁(1995年)] 、

25 筋萎縮性側索硬化症 (ALS) [ネイチャー・メディシン (Nature Medicine)、 第1巻、第2号、第168-172頁(1995年)] などの末梢神経の疾患との関係が注目されている。

NGFまたはNGF様作用を示す物質を、上記の中枢性神経および末梢神経の 疾患の治療などに用いる試みがなされている [脳と神経、第43巻、第12号、第

1101-1112頁(1991年)など]。しかし、それらの物質はいずれも蛋白質であり、 医薬として用いる場合、安定性、抗原性などが問題となる。それ故、NGFの作 用を増強する医薬として有用な化合物が求められている。

発明の開示

5 かかる状況下において、本発明者らは、鋭意研究を行った結果、次の一般式

10

「式中、 R^1 は、置換されていてもよいフェニル、ナフチル、インダニル、インデニル、テトラヒドロナフチルまたは複素環式基を; R^2 は、水素原子または低級アルキル基もしくはヒドロキシル保護基を; R^3 は、水素原子または低級アルキル基を;n個の R^4 は、同一または異なって水素原子または低級アルキル基を;n0の R^5 は、同一または異なって水素原子または低級アルキル基を; R^6 は、置換されていてもよいアミノもしくは含窒素複素環式基またはアンモニオ基を;およびnは、0または $1\sim6$ の整数を、それぞれ示す。」で表される1.2 — エタンジオ — ル誘導体またはその塩が、神経成長因子の作用を増強することを見いだし、本発明を完成するに至った。

20 以下、本発明を詳細に説明する。

低級アルキルチオ基とは、С1-6アルキル―S―基を;ハロ低級アルキル基とは、 ハロゲン-C₁₋₆アルキル基を;アリ―ル基とは、フェニル、ナフチル、インダ ニルおよびインデニル基を;アリールオキシ基とは、アリール一〇一基を;アル 低級アルキル基とは、たとえば、ベンジル、ジフェニルメチル、トリチルおよび フェネチル基などのアルC₁₋₄アルキル基を;アル低級アルコキシ基とは、アル C₁₋₄アルキル—O—基を;アル低級アルキルチオ基とは、アルC₁₋₄アルキル ーS─基を;アル低級アルケニル基とは、アルC₂₋₄アルケニル基を;低級アル キレンジオキシ基とは、たとえば、メチレンジオキシおよびエチレンジオキシ 基などのC1-4アルキレンジオキシ基を;低級アシル基とは、たとえば、ホルミ 10 ル、アセチルおよびブチリル基などのC1-6アシル基を;アロイル基とは、アリ ール —C O—基を;低級アルキルスルホニル基とは、 C ₁-6アルキル—S O 2 ─ 基を;アル低級アルキルスルホニル基とは、アルC₁₋₆アルキル—SO₂-基を; アリールスルホニル基とは、アリールーS〇:一店を;アリールスルホニルアミ ノ基とは、アリ―ル―S〇₂NH―基を;低級アルキルスルホニルアミノ基とは、 15 C_{1-6} アルキル $-SO_2NH$ -基を; ジ低級アルキルアミノ基とは、たとえば、 ジメチルアミノ、ジエチルアミノ基などの(C , , アルキル)。N一基を;アン モニオ基とは、たとえば、トリメチルアンモ ニオおよびトリエチルアンモニオ 基などのトリ低級アルキルアンモニオ基を;含窒素複素環式基とは、たとえば、 ピロリル、ピロリジニル、ピペリジル、ピペラジニル、イミダゾリル、ピラゾリ 20 ル、ピリジル、テトラヒドロピリジル、ピリミジニル、モルホリニル、チオモル ホリニル、キノリル、キノリジニル、テトラヒドロキノリニル、テトラヒドロイ ソキノリニル、キヌクリジニル、チアゾリル、テトラゾリル、チアジアゾリル、 ピロリニル、イミダゾリニル、イミダゾリジニル、ピラゾリニル、ピラゾリジニ ル、プリニルおよびインダゾリル基などの該環を形成する異項原子として1つ以 25 上の窒素原子を含み、さらに1つ以上の酸素原子または硫黄原子を含んでいても よい5員もしくは6員環、縮合環または架橋環の複素環式基を;また、複素環式 基とは、上記した含窒素複素環式基並びにたとえば、フリル、チエニル、ベンゾ チエニル、ピラニル、イソベンゾフラニル、オキサゾリル、ベンゾフラニル、イ ンドリル、ベンズイミダゾリル、ベンゾオキサゾリル、ベンゾチアゾリル、キノ

キサリル、ジヒドロキノキサリニル、2.3 - シヒドロベンゾチエニル、2.3 - ジヒドロベンゾピロリル、2.3 - ジヒドロー 4 H - 1 - チアナフチル、2.3 - ジヒドロベンゾフラニル、ベンゾ [b] ジオキサニル、イミダゾ [2.3 - a] ピリジル、ベンゾ [b] ピペラジニル、クロメニル、イソチアゾリル、イソオキサゾリル、チアジアゾリル、オキサジアゾリル、ピリダジニル、イソインドリルおよびイソキノリル基などの該環を形成する異項原子として1つ以上の酸素原子もしくは硫黄原子を含んでいてもよい、窒素、酸素もしくは硫黄原子から選ばれる少なくとも1つ以上の異項原子を含有する5員もしくは6員環、縮合環または架橋環の複素環式基を;そして複素環式カルボニル基とは、複素環式-CO-基で意味する。

R¹におけるフェニル、ナフチル、インダニル、インデニル、テトラヒドロナフチルおよび複素環式基の置換基としては、たとえば、ハロゲン原子、置換されていてもよいアミノ、低級アルキル、アリール、アル低級アルキル、低級アルコキシ、アル低級アルコキシ、アリールオキシ、カルバモイルオキシ、低級アルキル、ルチオ、低級アルケニル、低級アルケニルオキシ、アル低級アルキルチオ、アル低級アルキルスルホニル、アリールスルホニル、低級アルキルスルホニルアミノ、アリールスルホニルアミノもしくは複素環式基または保護されているアミノ基、保護されていてもよいヒドロキシル基、ニトロ基、オキソ基および低級アルキレンジオキシ基などが挙げられる。

20 R¹のフェニル、ナフチル、インダニル、インデニル、テトラヒドロナフチルおよび複素環式基の置換基における低級アルキル、アリール、アル低級アルキル、低級アルコキシ、アル低級アルコキシ、アリールオキシ、カルバモイルオキシ、低級アルキルチオ、低級アルケニル、低級アルケニルオキシ、アル低級アルキルスルホニル、アリールスルホニル、低級アルキルスルホニン、アリールスルホニル、アリールスルホニル、低級アルキルスルホニン、アリールスルホニルでミノおよび複素環式基並びにR 6における含窒素複素環式基の置換基としては、ハロゲン原子、保護されていてもよいヒドロキシル基、保護されていてもよいアリール基、保護されていてもよいにアリール基、保護されていてもよいに表アルキル基、保護されていてもよいヒドロキシル基で置換されていてもよい低級アルキル

よいアロイル基、低級アルコキシ基で置換されていてもよい低級アルコキシ基、 ハロ低級アルキル基、低級アシル基、アル低級アルキル基、アル低級アルケニル 基、複素環式基、複素環式カルボニル基、オキソ基、低級アルキルスルホニル基 およびアリールスルホニル基が挙げられ、これら1種以上の置換基で置換されて いてもよい。

R¹における置換基のアミノ基およびR³におけるアミノ基の置換基としては、 保護されていてもよいヒドロキシル基、保護されていてもよいヒドロキシまたは 保護されていてもよいカルボキシル基で置換されていてもよい低級アルキル基、 シクロアルキル基、アリール基、低級アシル基、アル低級アルキル基、複素環式 基、オキソ基で置換されていてもよい複素環式カルボニル基、アダマンチル基、 低級アルキルスルホニル基およびアリールスルホニル基が挙げられ、これら1種 以上の置換基で置換されていてもよい。

R²のヒドロキシル保護基および置換基中にあるヒドロキシル基、カルボキシル基およびアミノ基の保護基としては、プロテクティブ・グループス・イン・オーガニック・シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、[セオドラ・ダブリュー・グリーン(Theodra W. Greene)(1981年)、ジョン・ウィリー・アンド・サンズ・インコーポレイテッド(John Wiley & Sons.Inc.)]に記載された通常のヒドロキシル基、カルボキシル基およびアミノ基の保護基が挙げられ、特に、ヒドロキシル基の保護基としては、たとえば、低級アルキル、低級アシル、テトラセドロピラニルおよび置換されていてもよいベンジルのようなアル低級アルキル基が挙げられる。

一般式 [I] の1.2 — エタンジオ―ル誘導体の塩としては、医薬として許容される塩であればよく、たとえば、塩酸、臭化水素酸、硫酸およびリン酸などの鉱酸との塩;ギ酸、酢酸、シュウ酸、フマル酸、マレイン酸、リンゴ酸、酒石酸およびアスパラギン酸などのカルボン酸との塩;メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸およびナフタレンスルホン酸などのスルホン酸との塩並びにナトリウムおよびカリウムなどのアルカリ金属との塩などが挙げられる。

一般式 [1] の 1.2-エタンジオール誘導体またはその塩において、異性体

WO 96/12717 PCT/JP95/02162

6

(たとえば、光学異性体、幾何異性体および互変異性体など)が存在する場合、本発明は、それらすべての異性体を包含し、また水和物、溶媒和物およびすべての結晶形を包含するものである。

一般式 [I] の1.2-エタンジオール誘導体またはその塩は、医薬上許容される賦形剤、担体および希釈剤などの製剤助剤を適宜用いて、常法により錠剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤、細粒剤、丸剤、懸濁剤、乳剤、液剤、シロップ剤または注射剤などの製剤とし、経口または非経口で投与することができる。また、投与方法、投与量および投与回数は、患者の年齢、体重および症状に応じて適宜選択できるが、経口投与の場合、通常成人に対して1日0.01~500mgを1回から数回に分割して投与すればよい。

次に、一般式 [I] の1.2-エタンジオール誘導体またはその塩の製造法について説明する。

一般式 [I] の1.2—エタンジオール誘導体またはその塩は、特開平3-47 158 号公報、特開平3-197422 号公報、特開平3-232830 号公報 または特開平4-95070 号公報などに記載の方法 または自体公知の方法またはそれらを適宜組み合わせることによって、たとえば、以下に示す各製造法によって製造することができる。

「式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^6 およびnは、前記したと同様の意味を有し、また*は、不斉炭素を、 X^1 および X^2 は、ハロゲン原子を示す。」

20 製造法1

25

(1) 一般式 [II] の化合物に一般式 [III] の化合物を反応させることにより、一般式 [IV] の化合物またはその塩を製造することができる。

この反応に使用される溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさないものであればよく、たとえば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフランおよびジオキサンなどのエーテル類;並びにベンゼンおよびトルエンなどの芳香族炭化水素類などが挙げられ、これらの溶媒を1種または2種以上混合して使用してもよい。

この反応において、一般式 [III] の化合物の使用量は、一般式 [II] の化合物に対して0.8~100倍モル、好ましくは、0.8~10倍モルである。

この反応は通常、-78℃~+100℃、好ましくは、-78℃~+50℃で、5分間~

10

15

20

25

24時間実施すればよい。

得られた一般式 [IV] の化合物またはその塩は、単離せずにそのまま次の反応 に用いてもよい。

なお、ここで使用される一般式 [III] の化合物は、自体公知の方法、たとえば、 ブレティン・ド・ラ・ソシエテ・シミク・ド・フランセ (Bull. Soc.Chim.Fr.).1967(5).第1533~1540頁に記載されている方法で製造することができる。

(2)一般式 [IV] の化合物またはその塩に一般式 [V] の化合物またはその塩を、 触媒の存在下または不存在下、および塩基の存在下または不存在下で反応させる ことにより、一般式 [I] の化合物またはその塩を製造することができる。

この反応に使用される溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさないものであればよく、たとえば、塩化メチレンおよびクロロホルムなどのハロゲン化炭化水素類;テトラヒドロフランおよびジオキサンなどのエーテル類;エタノール、プロパノールおよびブタノールなどのアルコール類;アセトニトリルのようなニトリル類;N,N-ジメチルホルムアミドのようなアミド類;並びに水などが挙げられ、こ

れらの溶媒を1種または2種以上混合して使用してもよい。 また、必要に応じて用いられる触媒としては、たとえば、ヨウ化カリウムおよ びヨウ化ナトリウムなどが挙げられる。

必要に応じて用いられる触媒の使用量は、一般式 [IV] の化合物またはその塩に対して、0.1~1倍モルである。

また、必要に応じて用いられる塩基としては、たとえば、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、1.8-ジアザビシクロー [5.4.0] ウンデクー7-エン (DBU)、ピリジン、ten-ブトキシカリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムおよび水素化ナトリウムなどの有機または無機塩基が挙げられ、また、一般式 [V] の化合物またはその塩を塩基として川いることもできる。

一般式 [V] の化合物もしくはその塩または必要に応じて用いられる塩基の使用量は、一般式 [IV] の化合物またはその塩に対して、それぞれ、等モル以上、好ましくは、1~20倍モルである。

この反応は通常、10~150℃、好ましくは、20~100℃で、10分~20時間実施す

10

ればよい。

また、上記各製造法において用いられる化合物または塩基は、それらの性質に 応じ、それらを溶媒として用いることもできる。

上で述べた製造法における一般式 [II]、 [III]、 [IV]、 [V]、の化合物において、異性体(たとえば、光学異性体、幾何異性体および互変異性体など)が存在する場合、これらすべての異性体を使用することができ、また、水和物、溶媒和物およびすべての結晶形を使用することができる。

一般式 [II]、 [III]、 [IV]、 [V] の化合物において、ヒドロキシル基、アミノ基またはカルボキシル基を有する化合物は、あらかじめこれらのヒドロキシル基、アミノ基またはカルボキシル基を通常の保護基で保護しておき、反応後、必要に応じて自体公知の方法でこれらの保護基を脱離することもできる。

- 製造法 2
 (1)一般式 [IV] の化合物を自体公知の方法たとえばモダン・シンセティック・リアクションズ第 2版(Modern Synthetic Reactions Second Edition)、 [ハーバート.
- 5 O.ハウス(Herbert, O. House)(1972年)、W.A.ベンジャミン・インコーポレイテッド(W.A.Benjamin,Inc)] などに記載された通常の方法で酸化することにより、一般式[VI] の化合物またはその塩を製造することができる。

この反応に使用される溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさないものであればよく、たとえば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフランおよびジオキサンなどのエーテル類;並びにベンゼンおよびトルエンなどの芳香族炭化水素類などが挙げられ、これらの溶媒を1種または2種以上混合して使用してもよい。

得られた一般式 [VI] の化合物またはその塩は、単離せずにそのまま次の反応に用いてもよい。

- (2)一般式 [VI] の化合物を触媒の存在下または不存在下、および塩基の存在下 または不存在下で自体公知の方法たとえばテトラヘドロン・レターズ (Tetrahedron Leters)33巻29号4102頁 などに記載された方法で還元することにより、一般式[IVa] の化合物またはその塩を製造することができる。
 - (3) 製造法 1(2)と同様に、一般式 [IVa] の化合物またはその塩に一般式 [V] の 化合物またはその塩を、触媒の存在下または不存在下、および塩基の存在下また

10

15

は不存在下で反応させることにより、一般式 [I] の化合物またはその塩を製造することができる。

このようにして得られた一般式 [I] の1.2 — エタンジオール誘導体またはその塩は、抽出、晶出、蒸留およびカラムクロマトグラフィーなどの通常の方法によって単離精製することができる。また、一般式 [I] の1.2 — エタンジオール誘導体またはその塩を、たとえば、酸化反応、還元反応、付加反応、アシル化反応、アルキル化反応、スルホニル化反応、脱アシル化反応、置換反応、脱水反応および加水分解反応など自体公知の方法を適宜組み合わせることによって、他の一般式 [I] の1.2 — エタンジオール誘導体またはその塩に誘導することができる。

次に、本発明化合物の製造法を具体的に参考例および製造例で示す。

なお、溶媒の混合比はすべて容量比であり、また、カラムクロマトグラフィーにおける担体はシリカゲル(70~230メッシュ) [メルク社製] を、中圧カラムクロマトグラフィーにおける担体はLC Sorb SP-A-Si(ケムコ社製)を用いた。

本発明化合物を製造するための原料である一般式[II]の化合物は自体公知であるか、または自体公知の方法またはそれらを適宜組み合わせることによって、たとえば、以下に示す各参考例によって製造することができる。

参考例1

- (1) 3 フルオロー4 メチルアニリン2 5.0 gを水2 5 0 mlに懸濁し、濃20 塩酸3 4.7 mlを加え、5℃に冷却する。この溶液に、亜硝酸ナトリウム1 5.2 gの水2 0 ml溶液を5~10℃で1時間を要し滴下する。得られた反応液を5 0~60℃でジチオ炭酸 O-エチル カリウム6 4.0 gの水2 0 0 ml溶液に1時間を要し滴下する。反応液を室温まで冷却後、酢酸エチル3 0 0 mlを加え、有機層を分取する。得られた有機層を飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させ、減圧下に溶媒を留去すれば、褐色油状のジチオ炭酸 O-エチル 5 (3 フルオロ 4 メチル) フェニルを得る。
 - (2) ジチオ炭酸 O-エチル S-(3-フルオロ-4-メチル) フェニルの メタノール150ml溶液に、窒素雰囲気下室温で水酸化カリウム22.4gを加 え、室温で5時間撹拌後、ブロモアセトアルデヒドジエチルアセタール34.8

20

25

NMR(CDCl₁) ∂ 値:1.19(6H.t.J=7.0Hz),2.22(3H.d.J=2.0Hz),3.09(2H.d.J=5.4Hz), 3.58(2H.q.J=7.0Hz),3.63(2H.q.J=7.0Hz),4.63(1H,t.J=5.4Hz),6.9-7.3(3H.m)

- (3) 1.1ージエトキシー2ー (3ーフルオロー4ーメチルフェニルチオ) エ 9ン43.6gのトルエン400ml溶液に、85%リン酸80mlを加え共沸脱水 装置を用いて2.5時間還流する。冷却後、反応液に水600mlおよび酢酸エチル200mlを加え、有機層を分取する。得られた有機層を水および飽和食塩水で 順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、減圧下に溶媒を留去する。 得られた残留物をカラムクロマトグラフィー[溶離液;ヘキサン]で精製すれば、 無角周休の4ーフルオロー5ーメチルーベンゾ[b]チオフェンと6ーフルオロー
- 15 無色固体の 4 フルオロー 5 メチル—ベンゾ[b]チオフェンと 6 フルオロー 5 メチル—ベンゾ[b]チオフェンの混合物 15.9 g を得る。
 - (4) 4 フルオロー 5 メチルーベング[b] チオフェンと 6 フルオロー 5 メチルーベング[b] チオフェンの混合物 15.9 g の四塩化炭素 160 ml溶液に、N プロモスクシンイミド 17 g および 2.2 一アゾビス(イソブチロニトリル)
 - 0.31 gを加えた後2時間還流する。冷却後、不溶物を遮去し、遮液を減圧下に濃縮する。得られた残留物を酢酸75mlおよび水75mlに懸濁し、ヘキサメチレンテトラミン26.8 gを加えた後2時間還流する。冷却後、水150mlおよび酢酸エチル200mlを加え、有機層を分取する 得られた有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、減圧下に溶媒を留去する。得られた残留物を中圧カラムクロマトグラフィー[溶離液;ヘキサン:酢酸エチル=15:1]で精製すれば4一フル

オロベンゾ[b]チオフェン—5—カルボアルデヒド1.71gおよび6—フルオロベンゾ[b]チオフェン—5—カルボアルデヒド5.82gを得る。

各化台物の物性は、次の通りである。

· 4 -- フルオロベンゾ[b]チオフェン-- 5 -- カルボアルデヒド

IR(KBr)cm⁻¹:1684

NMR(CDCl₃) る値:7.5-8.1(4H.m).10.55(1H.s)

· 6 — フルオロベンゾ[b]チオフェン— 5 — カルボアルデヒド

5 IR(KBr)cm⁻¹:1684

NMR(CDCl₃) δ 値:7.3-7.6(2H,m).7.67(1H,d,J=10.3Hz)、8.34,(1H,d,J=6.4Hz) 、10.46(1H,s)

同様にして、次の化合物を得る。

·7-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-カルボアルデヒド

10 IR(KBr)cm⁻¹:1678

NMR(CDCl₃) ô 値:7.2-7.8(3H.m).8.16(1H.s).10.60(1H.s)

·4 ―ブロモベンゾ[b]チオフェン―5―カルボアルデヒド

IR(KBr)cm⁻¹:1674

NMR(CDCl,) & 值: 7.1-8.0(4H.m),10.54(1H.s)

15 · 6 — ブロモベンゾ[b]チオフェン— 5 — カルボアルデヒド

IR(KBr)cm⁻¹: 1681

NMR(CDCl₃) δ値: 7.3-7.6(2H.m).8.18(1H.s).8.41(1H.s).10.51(1H.s)

· 4 ―クロロベンゾ[b]チオフェン― 5 ―カルボアルデヒド

IR(KBr)cm⁻¹:1678

20 NMR(CDCl₃) ∂值: 7.3-8.2(4H.m),10.66(1H.s)

· 6 ― クロロベンゾ[b]チオフェン― 5 ― カルボアルデヒド

IR(KBr)cm⁻¹: 1678

NMR(CDCl₃) & 值: 7.2-7.7(2H,m),7.98(1H.s),8.42(1H.s)10.60 (1H.s)

参考例 2

25 (1) ベンゾ[b]チオフェンー 5 一カルボアルデヒド 5 gのベンゼン 1 0 0 ml溶液に、エチレングリコール 2 0 mlおよび触媒量の p ートルエンスルホン酸を加え、共沸脱水装置を用いて 2 時間還流する。冷却後、 水 2 0 0 mlおよび酢酸エチル 1 0 0 mlを加え有機層を分取する。得られた有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、減圧下に溶媒を留去する。得られ

た残留物を中圧カラムクロマトグラフィー[溶離液; ヘキサン:酢酸エチル= 1 0:1]で精製すれば無色固体の 5 — (1.3 — 3 + 3 + 3 - 4 -

NMR(CDCI₁) ∂ 值:3.9-4.3(4H.m).5.94(1H.s).7.2-7.6(3H.m). 7.7-8.1(2H.m)

(2) 5-(1.3-ジオキソラン-2-イル)ベンゾ[b]チオフェン1.5gのテトラヒドロフラン15ml溶液を-40℃に冷却後、同温度で1.6Mのn-ブチルリチウムのヘキサン溶液4.55mlを滴下する。反応液を-10℃まで昇温した後に再度-40℃に冷却し、ヨウ化メチル0.45mlを加える。室温まで昇温後、水30mlおよび酢酸エチル30mlを加え有機層を分取する。得られた有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、減圧下に溶媒を留去する。得られた残留物を中圧カラムクロマトグラフィー[溶離液;ヘキサン:酢酸エチル=10:1]で精製すれば無色固体の2-メチル-5-(1.3-ジオキソラン-2-イル)ベンゾ[b]チオフェン1.45gを得る。

NMR(CDCl₃) ∂ 値:2.55(3H.s).3.9-4.3(4H.m).5.89(1H.s),6.9-8.0(4H.m)

15 (3) 2-メチルー5-(1.3-ジオキソラン-2-イル) ベンゾ[b]チオフェン1.5 gのアセトン20 ml溶液に、室温で触媒量の p-トルエンスルホン酸を加え、同温度で30分撹拌する。反応後、減圧下に溶媒を留去し得られた残留物に水20 mlおよび酢酸エチル20 mlを加え有機層を分取する。得られた有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、減圧でに溶媒を留去すれば、無色固体の2-メチルベンゾ[b]チオフェン-5-カルボアルデヒド1.15 gを得る。

IR(KBr)cm⁻¹:1694

NMR(CDCl₁) & 值:2.60(3H.s).5.89(1H.s).7.0-8.4(4H.m).10.10 (1H.s) 参考例 3

25 (1) ベンゾ[b]チオフェンー 5 一カルボアルデヒド3gの酢酸30ml溶液に、 水冷下臭素1.43mlを滴下する。反応液を室温まで昇温した後、同温度で3時間撹拌する。反応後、水50mlおよび酢酸エチル50mlを加え有機層を分取する。 得られた有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で順次洗 浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、減圧下に溶媒を留去する。得られ た残留物を中圧カラムクロマトグラフィー[溶離液; ヘキサン:酢酸エチル=20:1]で精製すれば3-ブロモベンゾ[b]チオフェン-5-カルボアルデヒド4.2gを得る。

NMR(CDCl₃) & 値:7.5-8.4(4H.m),10.19(1H.s)

5 (2) ベンゾ[b]チオフェン— 5 — カルボアルデヒドの代わりに3 — ブロモベン ゾ[b]チオフェン— 5 — カルボアルデヒドを用い、参考例2 (1) と同様にして 3 — ブロモ— 5 — (1.3 – ジオキソラン— 2 — イル) ベンゾ[b]チオフェンを得る。

NMR(CDCl₃) & 值:3.9-4.2(4H.m),5.93(1H.s),7.3-8.0(4H.m)

10 (3) 5—(1.3-ジオキソラン—2—イル)ベンゾ[b]チオフェンの代わりに 3—ブロモ—5—(1.3-ジオキソラン—2—イル)ベンゾ[b]チオフェンを、 テトラヒドロフランの代わりにジエチルエ—テルを用い、参考例2(2)と同様 にして3—メチルベンゾ[b]チオフェン—5—カルボアルデヒドを得る。

NMR(CDCI,) & 值:2.51(3H.s).7.0-8.4(4H.m).10.15(1H.s)

15 参考例 4

ョウ化メチルの代わりにN-フルオロベンゼンスルホンイミドを用い、参考例2 (2) および参考例2 (3) と同様にして5- (1.3-ジオキソラン-2- イル) ベンゾ[b]チオフェンより2-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-カルボアルデヒドを得る。

20 NMR(CDCl₃) & 值:6.84(1H.d,J=2.0Hz),7.6-8.4(3H.m),10.09 (1H.s)

参考例 5

25

5— (1,3-ジオキソラン—2—イル) ベンソ[b]チオフェンの代わりに3— プロモ—5— (1,3-ジオキソラン—2—イル) ベンゾ[b]チオフェンを、テトラヒドロフランの代わりにジエチルエ—テルを、ヨウ化メチルの代わりにN—フルオロベンゼンスルホンイミドを用い、参考例2 (2) および参考例2 (3) と同様にして3—プロモ—5— (1,3-ジオキソラン—2—イル) ベンゾ[b]チオフェンより3—フルオロベンゾ[b]チオフェン—5—カルボアルデヒドを得る。

NMR(CDCl₃) ô 値:6.99(1H.d.J=2.0Hz).7.7-8.4(3H.m).10.14 (1H.s)

参考例 6

(1) 5-(1.3-i) オナソランー2ーイル)ベンゾ[b]チオフェン2.0gのテトラヒドロフラン15 ml溶液に-78 ℃で1.6 Mのn-ブチルリチウムのヘキサン溶液6.06 mlを滴下する。反応液を-10 ℃まで昇温した後に再度-78 ℃に冷却し、臭素1.55gを加える。室温まで水温後、水30 mlおよび酢酸エチル30 mlを加え有機層を分取する。得られた有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、減圧下に溶媒を留去する。得られた残留物を中圧カラムクロマトグラフィー[溶離液;トルエン]で精製すれば無色固体の2ープロモー5ー(1.3-ジオキソラン-2ーイル)ベンゾ[b]チオフェン2.45gを得る。

10 NMR(CDCl₃) δ 值:3.9-4.3(4H,m).5.89(1H.s),7.2-8.0(4H.m)

(2) 2一プロモー 5 — (1,3 ージオキソランー 2 — イル) ベンゾ[b]チオフェン2.5 gのトルエン5 0 ml溶液にフェニルトリn-ブチルスズ 6.4 4 gおよびテトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (0) 0.0 5 gを加え窒素雰囲気下、5時間還流する。反応液を室温まで冷却した後に、水3 0 mlおよび酢酸エチル3 0 mlを加え不溶物を炉去後、有機層を分収する。得られた有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、減圧下に溶媒を留去する。得られた残留物をカラムクロマトグラフィー[溶離液;ヘキサン:酢酸エチル=20:1]で精製すれば無色固体の2 — フェニルー5 — (1,3 ージオキソラン—2 — イル) ベンゾ[b]チオフェン1.20gを得る。

(3) 参考例2 (3) と同様にして2ーフェニルー5ー(1.3ージオキソランー2ーイル) ベンゾ[b]チオフェンより2ーフェニルベンゾ[b]チオフェンー5ーカルボアルデヒドを得る。

IR(KBr) cm⁻¹:1692

NMR(CDCl₁) ∂ 値:7.2-8.4(9H,m).10.13(1H.s)

25 同様にして、次の化合物を得る。

·3-フェニルベンゾ[b]チオフェン-5-カルボアルデヒドを得る。

IR(KBr) cm -1:1686

NMR(CDCl₃) ô 值:7.3-8.1(8H.m).8.37(1H.m).10.09(1H.s)

参考例7

10

(1) 3-フルオロー4-メチルアニリンの代わりに4-アミノー2-メチル安 息香酸メチルを用い、参考例1 (1) および参考例1 (2) と同様にして4-(2.2-ジエトキシエチルチオ) -2-メチル安息香酸メチルを得る。

- (2) 1, 1-ジエトキシー2-(3-フルオロー4-メチルフェニルチオ) エタンの代わりに4-(2,2-ジエトキシエチルチオ) -2-メチル安息香酸メチルを用い、参考例1(3)と同様にして4-メチルベンゾ[b]チオフェン-5-カルボン酸メチルと6-メチルベンゾ[b]チオフェン-5-カルボン酸メチルの混合物を得る。
- (3) 水素化リチウムアルミニウム 0.3 7 gをテトラヒドロフラン 2 0 mlに懸濁した後、氷冷下で4 ーメチルベンゾ[b]チオフェンー5 ーカルボン酸メチルと6 ーメチルベンゾ[b]チオフェンー5 ーカルボン酸メチルの混合物 2 gのテトラヒドロフラン 2 0 ml溶液を滴下する。室温まで昇温後、水 3 0 mlおよび酢酸エチル3 0 mlを加え濾過後、有機層を分取する。得られた有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、減圧下に溶媒を留去する。得られた残留物をカラムクロマトグラフィー[溶離液:ヘキサン:酢酸エチル=10:1]で精製すれば無色固体の4 ーメチルベンゾ[b]チオフェンー5 ーメタノールと6 ーメチルベンゾ[b]チオフェンー5 ーメタノールの混合物 1.7 gを 得る。
- (4) 4ーメチルベンゾ[b]チオフェンー 5一メタノールと6一メチルベンゾ[b] チオフェンー 5 一 メタノールの混合物 1.7 gをクロロホルム 1 7 mlに溶解し、 室温で二酸化マンガン 4.1 gを加え 1 時間還流する。反応後不溶物を遮去し遮 液を減圧下に濃縮する。得られた残留物を中圧ナラムクロマトグラフィー[溶離 25 液; ヘキサン:トルエン = 1:1]で精製すれば無色固体の 4 一メチルベンゾ[b] チオフェンー 5 一 カルボアルデヒド 0.6 5 gおよび無色固体の 6 一メチルベン ゾ[b]チオフェンー 5 一 カルボアルデヒド 0.4 8 gを得る。

各化合物の物性は、次の通りである。

・4 -- メチルベンゾ[b]チオフェンー5--カルボマルデヒド

IR(KBr)cm⁻¹:1673

NMR(CDCl₃) & 値: 2.95(3H.s),7.5-7.9(4H.m),10.50(1H.s)

·6-メチルベンゾ[b]チオフェン-5-カルボマルデヒド

IR(KBr)cm⁻¹:1696

5 NMR(CDCl,) δ 値:2.77(3H.s).7.2-7.6(2H.m).7.75(1H.s).8.26 (1H.s).10.35(1H.s) 参考例 8

参考例 6 と同様にして 4 ーアミノー 2 ーメトキシ安息香酸から 6 ーメトキシベンゾ[b]チオフェンー 5 ーカルボアルデヒドを得る。

NMR(CDCl_s) & 值:3.99(3H.s),7.33(2H.m),7.42(1H.s),8.28 (1H.s),10.56(1H.s)

10 参考例 9

15

20

25

(1) ジイソプロピルアミン2.0 4 gのテトラヒドロフラン 3 0 ml溶液に一2 0℃で1.6 Mのn-ブチルリチウムのn-ヘキサン溶液 9.1 9 mlを滴下する。同温度で1時間撹拌後、一70℃に冷却し、同温度で3.5ージフルオロブロモベンゼン3 gのテトラヒドロフラン1 0 ml溶液を30分を要し滴下する。反応液を一40℃まで昇温した後、再び一70℃に冷却し、同温度でヨウ化メチル0.97 mlを加える。室温まで昇温後、水80 mlおよび酢酸エチル80 mlを加え有機層を分取する。得られた有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、減圧下に溶媒を留去する 得られた残留物をカラムクロマトグラフィー[溶離液;ヘキサン:酢酸エチル=10:1]で精製すれば無色油状の4ープロモー2.6 ージフルオロトルエン1.98gを得る。

NMR(CDCl₁) & 値:2.23(3H.t.J=1.5Hz).7.00(2H,d.J=6.3Hz)

(2) 4―ブロモー2,6―ジフルオロトルエン1.98gのテトラヒドロフラン20ml溶液に―70℃で1.6Mのn-ブチルリチウムのn-ヘキサン溶液5.7mlを滴下する。同温度で1時間撹拌後、同温度で2.2,2',2'―テトラエトキシジエチルジスルフィド2.88gのテトラヒドロフラン5ml溶液を滴下する。室温まで昇温後、水80mlおよび酢酸エチル80mlを加え有機層を分取する。得られた有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、減圧下に溶媒を留去する。得られた残留物をカラムクロマトグラフィー[溶離液;ヘキサン:酢酸エチル=20:1]で精製すれば無色油状の1.1―ジエト

キシ-2-(3.5-37) フルオロ-4-3 チルフニニルチオ) エタン2.1 gを得る。

NMR(CĐCl₃) δ 值:1.20(3H,t,J=7.0Hz).1.23(3H,t,J=7.2Hz).2.1(3H,t,J=1.7Hz). 3.10(2H,d,J=5.6Hz).3.4-3.9(4H,m).4.64(1H,t, J=5.6Hz).6.87(2H,d,J=7.6Hz)

5 (3) 1.1ージエトキシー2ー(3ーフルオロー4ーメチルフェニルチオ) エタンの代わりに1.1ージエトキシー2ー(3.5ージフルオロー4ーメチルフェニルチオ) エタンを用い、参考例1(3)と同様にして4.6ージフルオロー5ーメチルベンゾ[b]チオフェンを得る。

NMR(CDCl₁) ∂ 值:2.31(3H.t.J=1.9Hz).7.2-7.5(3H.m)

NMR(CDCl₃) ∂ 值:4.67(2H.t.J=1.2Hz).7.2-7.5(3H.m)

(5) 5-プロモメチル-4.6-ジフルオロベンゾ[b]チオフェン0.18gの N.N-ジメチルホルムアミド5 ml溶液に酢酸カリウム0.23 gを加え60℃で 1時間撹拌する。室温まで冷却後、水10 mlおよび酢酸エチル10 mlを加え有機 層を分取する。得られた有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、減圧下に溶媒を留去すれば無色油状の5-アセトキシメチル-4.6-ジフルオロベンゾ[b]チオフェン0.14 gを得る。

NMR(CDCl₃) & 值: 2.07(3H.S).5.31(2H.t,J=1.2Hz).7.3-7.6(3H.m)

(6) 5-アセトキシメチルー4.6-ジフルオロベンゾ[b]チオフェン0.1 4 gのメタノール5 ml溶液に室温で水酸化カリウム0.0 3 gを加えた後、同温度で30分撹拌する。反応後、水10mlおよび酢酸エチル10mlを加え有機層を分取する。得られた有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、減圧下に溶媒を留去すれば無色油状の5-ヒドロキシメチルー4.6-ジフルオロベンゾ[b]チオフニン0.1 2 gを得る。

10

15

20

25

NMR(CDCl₃) ∂ 值:4.88(2H.bs).7.2-7.6(3H.m)

(7)塩化オキサリル0.22mlの塩化メチレン10ml溶液に一78℃でジメチルスルホキシド0.35mlを加えついで、5一ヒドロキシメチルー4.6一ジフルオロベンゾ[b]チオフェン0.20gの塩化メチレン3ml溶液を滴下する。同温度で1時間撹拌後、トリエチルアミン0.70mlを加える。室温まで昇温後、水10mlおよび酢酸エチル10mlを加え有機層を分収する。得られた有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、減圧下に溶媒を留去後、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー[溶離液;ヘキサン]で精製すれば無色固体の4.6一ジフルオロベンゾ[b]チオフェン一5一カルボアルデヒド0.20gを得る。

IR(KBr)cm⁻¹:1696

NMR(CDCl₃) ∂ 值:7.4-7.6(3H.m),10.49(1H.s)

製造例 1

- (1) 6一フルオロベンゾ[b]チオフェンー 5一カルボアルデヒド1.6gのテトラヒドロフラン30ml溶液に、-30℃にて 1.6Mの2ークロロエトキシメチルマグネシウムクロリドのテトラヒドロフラン溶液10mlを10分間を要して滴下した後、得られた混合物を氷冷下で1時間撹拌する。ついで、反応混合物を氷水50ml、酢酸エチル50mlおよび塩化アンモニウム2gの混合物に導入し、6 N塩酸でpH 2に調整した後、同温度で5分間撹拌する。ついで、反応混合物を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液でpH 6 に調整した後、有機層を分取する。分取した有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(溶離液;トルエン:酢酸エチル=4:1)で精製すれば、油状の2ー(2ークロロエトキシ)ー1ー(6ーフルオロベンゾ[b]チオフェンー5ーイル)エタノール1.3gを得る。
 - (2) 2-(2-クロロエトキシ) -1-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェンー5-イル) エタノール0.61g、50%ジエチルアミン水溶液 3 ml、ヨウ化カリウム0.45mgおよびエタノール20mlの混合物を、3時間還流する。ついで、反応混合物に50%ジエチルアミン水溶液 3 mlを加え、得られた混合物をさらに3時間還流

する。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物に作酸エチル30mlおよび水30mlを加え、6 N塩酸でpH 1.5に調整した後、水層を分収する。分取した水層を酢酸エチル10mlで洗浄し、酢酸エチル30mlを加え、炭酸カリウムでpH10.5に調整した後、有機層を分取する。分取した有機層を水10mlおよび飽和食塩水10mlで順次洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させる。減圧下に溶媒を留去し、得られた残留物をエタノール6 mlに溶解させ、この溶液に 5 N乾燥塩化水素-エタノール溶液 0.6mlおよびジエチルエーテル6 mlを加え、得られた混合物を室温で1時間撹拌する。析出晶を濾取し、ジエチルエーテルーエタノール(1:1)の混合液2mlで洗浄した後、乾燥すれば、2-{2-(N.N-ジエチルアミノ)エトキシ]-10 一1-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェンー5-イル)エタノールの塩酸塩 0.28gを得る。

融点 125-126℃

NMR(DMSO-d_b) ∂ 値:1.18(6H.t,J=7.3Hz),2.9-4.0(10H.m),5.0-5.4(1H.m),5.6-5.8 (1H,m),7.4-8.2(4H,m)

15 同様にして、次の化合物を得る。

・2- [2-(N.N-ジエチルアミノ) エトキシ] -1-(4-フルオロベン $\sqrt{[b]}$ b1チオフェン-5-イル) エタノールの塩酸塩

融点 127-128℃

NMR(DMSO-d₆) & 値:1.18(6H.t.J=7.3Hz).2.9-4.1(10H.m).5.1-5.4(1H.m).5.6-5.8

20 (1H,m).7.4-8.0(4H,m)

・2 - [2-(N,N-ジェチルアミノ) エトキシ] -1-(7-フルオロベン '[b]チオフェン-5-イル) エタノールの塩酸塩

融点 119-120℃

NMR(DMSO-d_s) a 值:1.15(6H,t,J=7.3Hz).2.8-4.0(10H,m).4.7-5.1(1H,m).5.6-5.9

(1H,m),7.1-8.0(4H.m)

・2 - [2-(N,N-ジェチルアミノ) エトキシ]-1-(2-フルオロベン $\gamma_{[b]}$ $\gamma_{[b]}$

融点 130-131℃

NMR(DMSO-d_b) & 値:1.17(6H.t.J=7.3Hz).2.8-4.0(10H.m).4.86(1H.m).5.6-5.9(1H.m).

WO 96/12717 PCT/JP95/02162

7.1-8.0(4H.m)

 \cdot 2 - [2 - (N.N - ジエチルアミノ) エトキシ] - 1 - (3 - フルオロベン y(b) チオフェン - 5 - イル) エタノールの塩酸塩

融点 106-107℃

- 5 NMR(DMSO-d₆) ∂ 値:1.17(6H.t,J=7.3Hz),2.8-4.0(10H.m),4.8-5.2(1H.m),5.4-6.0 (1H,m),7.4-8.2(4H.m)
 - ·2- [2-(N.N-ジエチルアミノ) エトキシ] -1-(2-メチルベンゾ [b]チオフェン-5-イル) エタノールの塩酸塩

融点 136-137℃

- 10 NMR(DMSO-d₆) ∂ 値:1.18(6H.t.J=7.3Hz).2.54(3H.s).2.8-4.0(10H.m).4.7-5.0(1H.m), 5.3-5.8(1H.m),7.0-8.0(4H.m)
 - ·2- [2-(N,N-ジエチルアミノ) エトキシ] -1-(3-メチルベンゾ [b]チオフェン-5-イル) エタノールの1/2 フマル酸塩

融点 137-138℃

- 15 NMR(DMSO-d₆) δ 值:0.99(6H,t,J=7.3Hz),2.3-3.1(9H,m),3.4-3.8(4H,m),4.2-5.1 (3H,m),6.53(1H,s),7.2-8.0(4H,m)
 - ·2- [2-|(N.N-ジエチルアミノ) エトキン] -1- (4-メチルベンゾ [b]チオフェン-5-イル) エタノールの塩酸塩

融点 189-190℃

- - ·2- [2-(N.N-ジエチルアミノ) エトキン] -1-(6-メチルベンゾ [b]チオフェン-5-イル) エタノールの塩酸塩

融点 144-145℃

- - · 1 (4 --クロロベンゾ[b]チオフェン--5--イル)-2 [2 (N.N-ジメチルアミノ) エトキシ] エタノールの塩酸塩

融点 148-149℃

- 5 融点 140-141℃

NMR(DMSO-d₆) ∂ 值:1.17(6H.1.J=7.2Hz), 2.6-4.1(10H.m),5.0-5.4(1H.m),5.7-6.1 (1H.m),7.3-8.2(4H.m)

- ・2 [2-(N.N-ジエチルアミノ) エトキシ]-1-(2-フェニルベン $\sqrt[3]{b}$ チオフェン-5- イル)エタノールの塩酸塩 -
- 10 融点 131-135℃

NMR(DMSO-d₆) ∂ 值:1.18(6H.t.J=7.1Hz). 2.8-4.2(10H.m).4.7-5.1(1H.m).7.2-8.1 (9H.m)

- \cdot 2 [2 (N,N-ジエチルアミノ) エトキシ] -1 (3 フェニルベン ゾ[b]チオフェン-5 イル) エタノールの塩酸塩
- 15 融点 158-160℃

NMR(DMSO-d₆) $\hat{\sigma}$ 値:1.14(6H.t.J=7.2Hz)、2.8-4.2(10H.m).4.7-5.1(1H.m).7.2-8.2 (9H.m)

- 20 融点 161-162℃

- \cdot 1 (4,6-ジフルオロベンゾ[b]チオフェン-5-イル) -2 [2 (N, N ジエチルアミノ) エトキシ] エタノールの1/2フマル酸塩
- 25 融点 135-136℃

NMR(DMSO-d₆) & 值:0.92(6H.t.J=7.0Hz),2.4-2.9(6H.m),3.4-3.9(4H.m),5.1-5.5 (3H.m),6.50(1H.s),7.4-7.9(3H.m)

·1-(4-プロモベンゾ[b]チオフェン-5-イル) -2- [2-(N,N-ジ メチルアミノ: エトキシ] エタノールの塩酸塩 融点 150-151℃

NMR(CDCl₃) δ 値:1.35(6H.t.J=7.5Hz). 2.8-4.2(10H.m).5.2-5.6(2H.m).7.3-7.4(4H.m) \cdot 1 - (6 - プロモベンゾ[b]チオフェン-5 - イル) -2 - [2 - (N.N - ジエチルアミノ) エトキシ] エタノールの塩酸塩

5 融点 153-154℃

 \cdot 2 - [2 - (N.N - ジ - n - プロピルアミノ) エトキシ] - 1 - (6 - フルオロベンゾ[b]チオフェン-5 - イル) エタノール

10 融点 143-144℃

NMR(CDCl₃) ∂ 値:0.95(6H.t.J=7.0Hz).1.4-2.2(4H.m).2.8-3.4(6H.m).3.5-4.2(4H.m). 5.1-5.5(2H.m).7.1-7.6(3H.m).8.0-8.2 (1H.s)

・1-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェン-5-イル)-2-(1-ピペラジニル)エタノール

15 融点 172-174℃

7.9-8.2(1H.m)
· 1 - (6-)フルオロベンゾ[b]チオフェン― 5 -- イル) - 2 -- (1 -- モルホリニル) エタノール

20 融点 198-200℃

NMR(DMSO-d₆) δ 值:2.6-4.8(15H,m),4.9-5.3(1H,m).7.4- 8.2(4H,m)

製造例 2

- (1)塩化オキザリル8.73mlの塩化メチレン90ml溶液に—70℃でジメチルスルホキシド14.2mlを30分かけて滴下する。同温度で10分間撹拌後、
- 25 同温度で2-(2-クロロエトキシ)-1-(6-フルオロベンゾ[b]チオフェンー5-イル) エタノール 1 1 g の塩化メチレン 9 0 ml溶液を 3 0 分かけて滴下する。同温度で 3 0 分間撹拌後、トリエチルアミン 5 0.2 mlを滴下する。室温まで昇温後、ジエチルエーテル 2 0 0 mlを加え不溶物を濾去した後に減圧下に溶媒を留去する。得られた残留物に水 2 0 0 mlおよび酢酸エチル 2 0 0 mlを加え 1

20

25

- (2) 2— (2—クロロエトキシ) —1— (6—フルオロベンゾ[b]チオフェンー5—イル) エタノン4.5 gのテトラヒドロフラン4 5 ml溶液に—10℃で(R) —5、5—ジフェニル—2—メチル—3、4—プロパノー1、3、2—オキサザボロリジン0.4 6 gを加えた後に、1 M—ボランテトラヒドロフラン溶 液 9.9 mlを滴下する。室温まで昇温後、同温度で1.5 時間撹拌後、水100 ml および酢酸エチル100 mlを加え有機層を分取する。得られた有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、減圧下に溶媒を留去する。得られた残留物をカラムクロマトグラフィ—(溶離液;トルエン:酢酸エチル=10:1) で精製すれば、油状の(+) —2—(2—クロロエトキシ) —1—(6—フルオロベンゾ[b]チオフェン—5—イル) エタノール 4.5 gを得る。
 - (3) 製造例 1 (2) と同様にして (+) -2 (2 0

融点 138-139℃

 $[\alpha]_D +40.8 (C=1.40,CH_3OH)$

同様にして、次の化合物を得る。

· (一) -1- (6-フルオロベンゾ[b]チオフェンー5-イル) -2- [2-(N.N-ジエチルアミノ) エトキシ] エタノールの塩酸塩。

融点 138-139℃

 $[\alpha]_{D}$ -40.3 (C=1.13,CH,OH)

以下に、一般式 [1] の 1.2 — エタンジオール誘導体またはその塩の NGF 作用の増強効果について説明する。

[神経突起伸展作用]

(検体化合物) 検体化合物は、特開平3-47158号公報、特開平3-232830号公報および特開平4-95070号公報の化合物および製造例1-2の化合物(表1~表6)を使用する。それらのうち製造例1-2の化合物以外の物性値(融点)を表7に示す。なお、化合物は、水またはジメチルスルホキシドに溶解させる。

表1

5

番号	化合物
1	OH
2	O N C ₂ H ₅ ·HCI
3	OH CH ₃ ·HCI
4	OH CH ₃ ·HCI
5	OH
6	OH O N OCH_3 OCH_3

表 2

番号	化合物
7	C_2H_5 C_2H_5 C_2H_5
8	C_2H_5
9	OH CH ₃ · HCI
10	OH S O · HCI
11	OH ONN-CH ₃ • 2HCI
12	OH ON NON O

表3

番号	化合物
13	OH ON CF3
14	OH O - HCI
15	OH OH OH OH OH OH OH OH
16	OH O NH ₂ 1/2 CO ₂ H HO ₂ C
17	OH
18	OH ON NNN N 2HCI

表 4

番号	化合物
19	OH C ₂ H ₅ • HCI
20	OH CH ₃ ·HCI
21	H ₃ C CH ₃ ·HCI
22	OH CH ₃ ·HCI
23	CH ₃ CH ₃ ·HCI
24	OH ON HCI S

表 5

番号	化合物
25	CH_3 OH C_2H_5 C_2H_5
26	CI OH O C ₂ H ₅ · HCI C ₂ H ₅
27	OH
28	C_2H_5 HCI C_2H_5
29	C_2H_5 C_2H_5 C_2H_5
30	C_2H_5 C_2H_5 C_2H_5

表6

番号	化合物
31	Br OH C_2H_5 C_2H_5
32	OH
33	OH S · HCI
34	OH NO · HCI
35	C_2H_5 C_2H_5 C_2H_5 C_2H_5 C_2H_5 C_2H_5 C_2H_5 C_2H_5 C_2H_5
36	OH OH N 2HCI
37	OH S HCI

表 7

5	化合物番号	融点 (℃)	
3	1	120-120.5	
	2	119.5-120.5	
	3	191.5-192.5	
	4	180-180.5	
10	5	134-137.5	
	6	143.5-145	
	9	207.5-210	
	10	166.5-167.5	
	11	232-234	
15	12	191.5-193	
	13	199-202	
-	14	163-169	
	15	168-169.5	
	16	170-173	
20	17	109-110	
	18	234-234.5	
	19	155.5-157	
	20	184-185	
	21	165-166	
2	5 22	171-172	
	23	223-225	
	24	157-161	

(試験培地) 10%熱非動化 (56℃、30分) 馬血清 (シュミット・バイオテクノロ ジ—社製)、5%熱非動化(56℃、30分)牛胎児血清(ギブコ社製)、60 µ g/ml 硫酸カナマイシンを含有するRPMI1640培地(日水製薬社製)を用いる。

(試験方法) PC 1 2 細胞を上記培地で8×10 cells/mlに調製し、6 穴プレー ト (ファルコン社製) へ2ml/wellずつまき、ついで、100ng/mlとなるように 2.5 S-N G F (和光社製) [0.1%牛血清アルブミン含有リン酸緩衝生理食塩液に 溶解]と最終濃度10³Mになるように検体化合物を同時に添加し、5%CO₂、3 7℃でインキュベーター中で培養する。培養 5 日後、位相差顕微鏡下 3 視野を任 意に選び、細胞を観察し、細胞体の直径以上に神経突起を伸展した細胞とそうで 10 ないものの割合を算出する。なお、検体化合物を加えない対照群の割合を100% とする。結果を表8に示す。

表 8

	化合物番号	添加濃度(M)	神経突起伸展作用(%)	
15	1	10.3	136	
	2	10.5	129	
-	3	10-5	123	
	4	10.5	117	
20	5	10.5	121	
	6	10-5	113	
	7	10.5	125	
	8	10 ⁻⁵	130	
	9	10.5	123	
25	10	10 ⁻⁵	131	
	11	10.5	112	
	12	10.5	124	
	13	10-5	118	
	14	10.5	126	

	15	10 ⁻⁵	116
	16	10 ⁻⁵	123
	17	10.5	113
	18	10.5	121
5	19	10 ⁻⁵	112
	20	10 ⁻⁵	124
	21	10.5	114
	22	10.5	112
	23	10 ⁻⁵	112
10	24	10.5	110
	25	10 ⁻⁵	111
	26	10 ⁻⁵	112
	27	10.0	125
	28	10 ⁻⁵	127
15	29	10.5	116
	30	10.5	124
-	31	10 ⁻⁵	111
	32	10 ⁻⁵	112
	33	10-6	111
20	34	10 ⁻⁵	116
	35	10.5	110
	36	10.5	124
	37	10.5	117

25 発明を実施するための最良の方法

製剤例1 (錠剤)

2-[2-(N,N-ジエチルアミノ) エトキシ] -1-(ベンゾ[b] チオフェン-5-イル) エタノールの塩酸塩(化合物番号 1) 50mgを含有する錠剤を、下記処方を用いて、以下の方法で調製する。

1錠当り:

50mg ¬ 化合物番号1の化合物 20mg 乳糖 コリドン CL (バスフ社製) 15mg | 1 30mg とうもろこし澱粉 5 50mg ^{__} アビセル P H 101 (旭化成社製) ポリビニルピロリドンK-90 5mg ¬ 18mg | ② 軽質無水ケイ酸 2mg ^{_} ステアリン酸マグネシウム 175mg 合 計 10

上記①成分の混合物をポリビニルピロリドンK-90の8%水溶液で練合し、60℃で乾燥した後、②成分を混合し、1錠重量 175mg、直径8 mmの円形錠に打錠する。

製剤例2(カプセル剤)

15 2- [2-(N,N-ジエチルアミノ) エトキシ] -1-(ベンゾ [b] チオフェン-5-イル) エタノールの塩酸塩 (化合物番号 1) 50mgを含有するカプセル剤を、下記処方を用いて、以下の方法で調製する

-1 カプセル当り:

	化合物番号1の化合物	50mg ¬
20	乳糖	20mg ①
	とうもろこし澱粉	53mg
	コリドン CL(バスフ社製)	2mg [_]
	ポリビニルピロリドンK-90	5mg ¬
	アビセルPH302 (旭化成社製)	18mg ②
25	ステアリン酸マグネシウム	2mg
	合 計	150mg

上記①成分の混合物をポリビニルピロリドンK-90の8%水溶液で練合し、60℃で乾燥した後、②成分を混合し、1カプセル当たり150mgを3号ゼラチンカプセルに充填し、カプセル剤を得る。

産業上の利用可能性

一般式 [I] の1.2-エタンジオール誘導体またはその塩は、NGF作用の増強効果を有し、中枢神経系および末梢神経系の変性による各種の疾患、たとえば、アルツハイマー型痴呆症、ハンチントン舞踏病、各種ニューロパシーおよび リレイ・ディ症候群、外傷性神経障害、筋萎縮性側索硬化症 (ALS) などの治療薬として有用である。

15

20

25

36

請求の範囲

1. 一般式

「式中、 R^1 は、置換されていてもよいフェニル、ナフチル、インダニル、インデニル、テトラヒドロナフチルまたは複素環式基を; R^2 は、水素原子または低級アルキル基もしくはヒドロキシル保護基を; R^3 は、水素原子または低級アルキル基を;n個の R^4 は、同一または異なって水素原子または低級アルキル基を;nのの R^5 は、同一または異なって水素原子または低級アルキル基を; R^6 は、置換されていてもよいアミノもしくは含窒素複素環式基またはアンモニオ基を;およびnは、0または $1\sim6$ の整数を、それぞれ示す。」

で表される1.2 —エタンジオ―ル誘導体またはその塩を含有する神経成長因子の作用増強剤。

- 2. R^1 が、置換されていてもよいフェニル基; R^2 が、水素原子またはヒドロキシル保護基;n個の R^4 が、同一または異なって水素原子または低級アルキル基;n 個の R^5 が、水素原子; R^6 が、置換されていてもよいアミノ、ベンゾチエニルメチルアミノ基である請求の範囲1に記載の1.2—エタンジオール誘導体またはその塩を含有する神経成長因子の作用増強剤。
- 3. R^1 が、フェニル基、ハロゲン置換フェニル基、低級アルキル置換フェニル基または低級アルキル置換ビフェニル基; R^2 が、水素原子;n個の R^4 が、水素原子;n0の R^5 が、水素原子; R^6 が、置換されていてもよいアミノ基である請求の範囲 2 に記載の 1 、 2 一 エタンジオール誘導体またはその塩を含有する神経成長因子の作用増強剤。
- 4. R^4 が、置換されていてもよいナフチル基; R^2 が、水素原子またはヒドロキシル保護基; n 個の R^4 が、同一または異なって水素原子または低級アルキル基; n 個の R^5 が、水素原子; R^6 が、置換されていてもよいアミノ、ピロリル、ピペラジニル、イミダゾリル、ピラゾリル、ピリジル、ピリミジニル、キノリル、

キノリジニル、テトラヒドロキノリニル、キヌクリジニル、チアゾリルもしくは チアジアゾリル基またはアンモニオ基である請求の範囲1に記載の1,2—エタ ンジオール誘導体またはその塩を含有する神経成長因子の作用増強剤。

- 5. R¹が、ナフチル基;R²が、水素原子;R が、水素原子;n 個のR⁴が、水素原子;R 6が、置換されていてもよいアミノ 店である請求の範囲 4 に記載の1.2 エタンジオール誘導体またはその塩を含有する神経成長因子の作用増強
- 6. R が、置換されていてもよい複素環式基である請求の範囲1に記載の1、 2-エタンジオール誘導体またはその塩を含有する神経成長因子の作用増強剤。
- 10 7. R¹が、ハロゲン原子、低級アルキル、低級アルコキシもしくはフェニル基で置換されていてもよいベンゾチエニル、ベンゾフラニルまたは2.3 ージヒドロベンゾチエニル基;R²が、水素原子;R³が、水素原子;n個のR⁴およびn個のR⁵が、水素原子;R⁶が、低級アルキル基、低級アルキレンジオキシ基で置換されていてもよいアロイル基、低級アルコキシ基で置換されていてもよいアリール基ル低級アルキル基およびハロ低級アルキル基で置換されていてもよいアリール基から選ばれる基で置換されていてもよいアミノ、ピロリジニル、ピペラジニル、テトラヒドロピリジルまたはモルホリニル基である請求の範囲6に記載の1.2 ーエタンジオール誘導体またはその塩を含有する神経成長因子の作用増強剤。
 - 8. R が、ハロゲン原子または低級アルキル基で置換されていてもよいベンゾ 20 チエニル基;R が、低級アルキル基で置換されていてもよいアミノ基;n が 2 である請求の範囲 7 に記載の 1,2 エタンジオール 誘導体またはその塩を含有する神経成長因子の作用増強剤。
 - 9. R¹が、ハロゲン原子で置換されていてもよいベンゾ [b] チオフェン―5 ―イル基;R⁶が、ジ低級アルキルアミノ基である請求の範囲 8 に記載の 1,2 25 ーエタンジオール誘導体またはその塩を含有する神経成長因子の作用増強剤。
 - 10. 一般式、

38

$$(R^{1a})_n \xrightarrow{\text{CHCH}_2\text{OCH}_2\text{CH}_2 - R^{6a}}$$

- 5 「式中、R^{1a}は、n個の同一または異なって、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基またはフェニル基を; R^{2a}は、水素原子またはヒドロキシル保護基を; R^{6a}は、低級アルキル基で置換されたアミノ基または1つ以上の窒素原子を含み、さらに1つ以上の酸素または硫黄原子を含んでいてもよい5員もしくは6員環、縮合環または架橋環の複素環式基を; nは、
- 10 0または $1 \sim 5$ までの整数を示す。」 で表される1, 2 x で表される 1, 2 x で表される。
 - 11. R^{1a} が、n 個の同一または異なって、低級アルキル基を;n が $1\sim5$ の整数である請求の範囲 10 に記載の 1,2 エタンジオール誘導体またはその 塩。
- - 13. R^{12} が、フッ素原子;nが $1 \sim 5$ の整数である請求の範囲10に記載の1,2 ーエタンジオール誘導体またはその塩。
- 20 14. R^{1*} が、6位に結合したフッ素原子; R^{2*} が、水素原子; R^{6*} の低級 アルキル基で置換されたアミノ基が、ジエチルアミノ基;nが、1である請求の 範囲10に記載の1,2-エタンジオール誘導体またはその塩。
 - 15. R^{1} が、4位に結合したフッ素原子; R^{2} が、水素原子; R^{6} の低級アルキル基で置換されたアミノ基が、ジエチルアミノ基;n が、1である請求の範囲10に記載の1.2-エタンジオール誘導体またはその塩。
 - 16.1.2-エタンジオール誘導体が光学活性体である請求の範囲14または15に記載の1.2-エタンジオール誘導体またはその塩。
 - 17. 請求の範囲10~16のいずれかに記載の1.2-エタンジオール誘導体またはその塩の神経成長因子の作用増強剤としての利用。



International application No.

PCT/JP95/02162

A. CLAS	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER	761K31/135 A61K31/3	4	
int.	C16 C07D333/52, A61K31/38,	A61K31/495, A61K31/5	35	
A61K31/395, A61K31/40, A61K31/495, A61K31/535 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
B. FIELDS SEARCHED				
Minimum do	ocumentation searched (classification system followed by	classification symbols)		
Int.	C16 C07D333/52, A61K31/38,	A61K31/135, A61K31/3	34,	
	A61K31/395, A61K31/40,	A6J.K31./495, A61.K31./5	35, AG.K3//UZ	
Documentati	on searched other than minimum documentation to the ex-	tent that such documents are included in the	e fields searched	
Electronic da	ita base consulted during the international search (name of	f data base and, where practicable, search to	erms used)	
CAS	ONLINE			
u.				
0 200	CONTRACTOR TO DE DELEVANE			
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
X	JP, 4-95070, A (Toyama Chem	ical Co., Ltd.),	1.0 - 11	
	March 27, 1992 (27. 03. 92)	(Family: none)		
	·			
Х	EP, 383281, A (Toyama Chemi	cal Co., Ltd.),	10 - 1.1.	
1	August 22, 1990 (22. 08. 90 & JP, 3-47158, A & JP, 3-19	7422 A		
	& JP, 3-232830, A	1766, 12		
Y	JP, 4-95070, A (Toyama Chem	nical Co., Ltd.),	1 - 9,	
	March 27, 1992 (27. 03. 92)		12 - 17	
Y	EP, 383281, A (Toyama Chemi	cal Co. Ltd.).	1 - 9,	
1	August 22, 1990 (22. 08. 90))	1.2 - 17	
	& JP, 3-47158, A & JP, 3-19	97422, A		
	& JP, 3-232830, A			
Y	Science, Vol. 259, No. 5093	3 (1993)	1 - 9,	
Y	p. 373-377	3 (1.993)	1.2 - 1.7	
			1	
Y	Biomecl. Lett., Vol. 48, No	o. 191 (1993)	1 - 9,	
	p. 209-227		1.2 - 1.7	
Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
=	categories of cited documents:	"T" later document published after the inte	mational filing date or priority	
	ent defining the general state of the art which is not considered	date and not in conflict with the appli	cation but cited to understand	
to be of	f particular relevance document but published on or after the international filing date	"X" document of particular relevance; the	claimed invention cannot be	
"L" docum	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is	considered novel or cannot be consi	dered to involve an inventive	
cited to special	o establish the publication date of another citation or other reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; to	e claimed invention cannot be	
"O" docum	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other		documents, such combination	
"P" docum	ent published prior to the international filing date but later than	being obvious to a person skilled in	· •	
the price	ority date claimed	"&" document member of the same pater	i tauity	
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	arch report	
Dece	December 1, 1995 (01. 12. 95) December 19, 1995 (19. 12. 95)			
Name and I	mailing address of the ISA/	Authorized officer		
Japa	Japanese Patent Office			
Facsimile N	Jo	Telephone No.		

国際出職番号 PCT ゴF

95/02162

			•	
発明の属	する分野の分類(国際 Int. CL [®]	A61K31/34	2, A61K31/38, A61K3 , A61K31/395, A61K3 5, A61K31/535	31/135,
3. 調査を行	すった分野	A61K31/45	75, RUINOI, COC	
		VEC (10C)		
賃査を行った最	h小限資料(国際特許分 Int. C 2 ⁶	C07D333/5	62, A61K31/38, A61K3 4, A61K31/395, A61K3 95, A61K31/535, A611	J 1 7 7 0 1
			95, A01K31/ 330, NO1.	
吸小限資料以外	kの資料で調査を行っ <i>†</i>	と分野に含まれるもの		
			・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
国際調査で使用		ス(データニースの名称、)	調金に使用した用品)	
	CAS ON	LINE		
C. 関連する	ると認められる文献			
引用文献の カテゴリー*	引用文献	名 及び一部の箇所が関	連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
			1. 小公工举集全会社)	10-11
X	JP,4-9 27.3月.	5070,A(B) 1992(27. (山化学工業株式会社), 03.92)(ファミリーなし)	
x	ं हा रा १९४	291.A(案U!	化学工業株式会社),	10-11
А	99 8日	1990(22.	08.90)	i .
	&JP.3-	-47158,A&	JP,3-197422,A	i.
	&JP,3-	-232830,A		1
Y	JP,4-9	5070,A(A	山化学工業株式会社),	1-9,
▼ C側の統	きにも文献が列挙され	ている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
* 引用文献	のカテゴリー	、一般的技術水準を示すも		れた文献であって出願と 理又は理論の理解のため
「A)特に関	達のある文献ではなく	I BE IN LIST IN CASE A PARTY TO	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
「E」先行文	(献ではあるが、国際出 主張に軽義を提起する	出願日以後に公表されたもの 5文献又は他の文献の発行E	り に引用するもの 日 「X」特に関連のある文献であって、当	該文献のみで発明の新規
「E」先行文	(献ではあるが、国際出 主張に軽義を提起する	は顧日以後に公表されたもの 5文献又は他の文献の発行E 在立するために引用する文献	り に引用するもの 日 「X」特に関連のある文献であって、当 性又は進歩性がないと考えられる	該文献のみで発明の新規 もの
「E」先行文 「L」優先権 若しく (理由	(献ではあるが、国際出 ■主張に疑義を提起する は他の特別な理由を員 日を付す)	出願日以後に公表されたもの 5文献又は他の文献の発行E 在立するために引用する文献	り に引用するもの 日 「X」特に関連のある文献であって、当	該文献のみで発明の新規 もの 該文献と他の1以上の文
「E」先行文 「L」優先権 若し理し (理由 「O」口頭に 「P」国際出	(献ではあるが、国際は 主主張に疑義を提起する は他の特別な理由を顧 目を付す) こよる開示、使用、展示	出願日以後に公表されたもの 5文献又は他の文献の発行E 在立するために引用する文献	た に引用するもの に引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当 性又は進歩性がないと考えられる 「Y」特に関連のある文献であって、当 献との、当業者にとって自明であ がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献	被文献のみで発明の新規 もの 該文献と他の1以上の文 る組合せによって進歩性
「E」先行文 「L」優先権 若し理し (理由 「O」口頭に 「P」国際出	(献ではあるが、国際出 主張に疑義を提起する は他の特別な理由を負 さを付す) こよる開示、使用、展別 出版日前で、かつ優先権 こ公表された文献	出願日以後に公表されたもの 5 文献又は他の文献の発行E 位立するために引用する文献 示等に言及する文献 をの主張の基礎となる出願の	た に引用するもの に引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当 性又は進歩性がないと考えられる 「Y」特に関連のある文献であって、当 献との、当業者にとって自明であ がないと考えられるもの	該文献のみで発明の新規 もの 該文献と他の1以上の文 る組合せによって進歩性
「E」先行文 「L」優先権 若しく (理画に 「O」口頭に 「P」国際出 の後に	(献ではあるが、国際出 主張に疑義を提起する は他の特別な理由を領 まを付す) こよる開示、使用、展示 出願日前で、かつ優先権 こ公表された文献	出願日以後に公表されたもの 5 文献又は他の文献の発行E 位立するために引用する文献 示等に言及する文献 をの主張の基礎となる出願の	た に引用するもの に引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当 性又は進歩性がないと考えられる 「Y」特に関連のある文献であって、当 献との、当業者にとって自明であ がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献	該文献のみで発明の新規 もの 該文献と他の1以上の文 る組合せによって進歩性
「E」先行文 「L」優先権 若しく (四頭に 「P」国際出 の後に 国際調査を完	(献ではあるが、国際出 主張に軽義を提起する は他の特別な理由を領 まを付す) こよる開示、使用、展示 出願日前で、かつ優先を こ公表された文献 そ了した日 0 1 1 2	出願日以後に公表されたもの 5文献又は他の文献の発行日 位立するために引用する文献 示等に言及する文献 他の主張の基礎となる出願の	た に引用するもの に引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当 性又は進歩性がないと考えられる 「Y」特に関連のある文献であって、当 献との、当業者にとって自明であ がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献	被文献のみで発明の新規 もの 該文献と他の1以上の文 る組合せによって進歩性



1 縣 調 查 報 告

国際出職者号 PCT/JP

95/02162

C (統含).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
	27. 3月. 1992(27. 03. 92)	12-17
Y	EP,383281,A(富山化学工業株式会社), 22.8月.1990(22.08.90) &JP,3-47158,A&JP,3-197422,A &JP,3-232830,A	1-9, $12-17$
Y	Science, Vol. 259 No. 5093(1993) p. 373-377	1-9, $12-17$
Y	Biomecl. Lett., Vol. 48 No. 191(1993) p. 209-227	1-9, $12-17$
	-	

THIS PAGE BLANK (USPTO)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)